Title

Fermentative production of amino acids

Inventor Name

Nakayama, Kiyoshi; Araki, Kazumi; Tanaka, Yoshitake

Patent Assignee

Kyowa Hakko Kogyo Co., Ltd., Japan

Publication Source

Jpn. Kokai Tokkyo Koho, 4 pp.

Identifier-CODEN

JKXXAF

Patent Information

PATENT NO.	KIND	DATE	APPLICATION NO.	DATE
JP 52018886	A2	19770212	JP 1975-93181	19750801 <
JP 58038153	B4	19830820		
Priority Application Information	1			
JP 1975-93181		19750801		

Abstract

Amino acids except for L-glutamic acid were produced by Microcyclus. Thus, M. evaneus HS-22 (FERM-P 3138) was cultured with shaking at 30° for 72 h on a medium (pH 7.1) contg. MeOH 20 mL, NH4H2PO4 2.5, (NH4)2HPO4 7.5, K2HPO4 1, NaCl 0.1, MgSO4.cntdot.7H2O 0.5, and CaCO3 30 g/L plus trace amts. of FeSO4, MnSO4, CaCl2, biotin, and phenol red; 2 mL MeOH and 0.2 g urea were added to each dL broth after 24, 32, 48, and 56 h of cultivation. Leucine [61-90-5], isoleucine [73-32-5], valine [72-18-4], alanine [56-41-7], aspartic acid [56-84-8], and lysine [56-87-1] were produced at 0.7, 0.1, 0.7, 0.2, 0.1, and 0.3 mg/mL, resp. These amino acid were purified by ion exchange column chromatog.

International Patent Classification

C12D013-06

Document Type

Patent

Language

Japanese

٠.	•

PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

52-018886

.....

(43) Date of publication of application: 12.02.1977

(51)Int.CI.

C12D 13/06

(21)Application number: 50-093181

(71)Applicant: KYOWA HAKKO KOGYO CO LTD

(22)Date of filing:

01.08.1975

(72)Inventor: NAKAYAMA KIYOSHI

ARAKI KAZUMI

TANAKA YOSHITAKE

(54) PRODUCTION OF AMINO ACIDS BY FERMENTATION PROCESS

(57) Abstract:

PURPOSE: Production of amino acids (other than L-Glutamic acid) by fermentation process using amino-acids-producing strains.

LEGAL STATUS

[Date of request for examination]

[Date of sending the examiner's decision of rejection]

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Date of registration]

[Number of appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of requesting appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of extinction of right]

Copyright (C): 1998,2003 Japan Patent Office

		w
		o _t
•		

BEST AVAILABLE COPY



(2000円)

許 願 (B)

昭和30年8月 /日.

特許庁長官一殿

1. 発明の名称

2. 発明者

住所 种類川県相類版市開台。丁目 / 6番9号 氏名中 山 初 (ほか 3名)

3. 特許出願人

郵便番号 100

住 所 東京都千代田区大手町一丁目6番1号

名 称 (102)協和醱酵工業株式会社

代表者 高田 弘

4. 添付脅類の目録

1) 明 細 魯

特 近 万 万 50. 8. 1通

(2) 頭春剧本

3) 数生物保管委託申龄经受理备号祭

朝

(19) 日本国特許庁

公開特許公報

①特別四 52-18886

43公開日 昭 52.(1977) 2.12

②特願昭 50-93/8/

②出願日 昭台。(1975) 4.1

審查請求 未請求

(全4頁)

庁内整理番号

7110 U9 7110 U9

52日本分類

3601025/

5) Int.Cl?
(12) /3/06

明 篇 日

1. 焙明の名称

発酵法によるアミノ鼠の孤迫法

2 特许例求の運営

ミクロサイクラス以に口するアミノ酸(たいし、L-グルタミン 収を除く)生産性 口欲を培めた格分し、アミノ取(たいし、L-グルタミン 収を除く)を生成な口 せしめ、これを扱なすることを特徴とする発酵法によるアミノ取(たいし、L-グルタミン 収を除く)の事意法。

1発明の降低な説明

本格明は、発射法によるアミノ町の設造法に関するものである。さらに即しくは、ミクロサイクラス口に以するアミノ取(たいし、レーグルタミン取を除く)生産性口収を、抑むの近化しりる原公町(たとえば、メタノールなどのアルコール、グルコース、フラクトース、口口、可口性デンブンなどの知识、グリセリンなどのロアルコール、フマール取、コハク酸、グルコ

ン 鼠などの有物鼠など)、凹 豆 質、 および 紅線 物ならびにその他の 典章 豆 を程よく含有する 培 地に接む、 培章 して アミノ 凤 (た x し、 L - グ ルタミン 畝を贮く) を 培章 磁中に生成でむせし め、 これを 摂取することを 特徴とする アミノ 鼠 (たたし、 L - グルタミン 鼠を除く) の 製造法 に関するものである。

リンン、アスパラギン取、ロイシン、イソロイシン、パリン、アラニン、セリン、ホモセリンなどのアミノ取は食品、腹質品、偏斜などとして広く利用され、その工質的安価な扱法が翌々れている。

本発明者らは、比較的安価化、大量に供給されるメタノールを主度気質とするアミノ酸の鍵 法について研究した。その結果、たとえば、ミクロサイクラス・エパネウスATCC 2/373 (アメリカ特許第3663370) (メタノールよりL・グルタミン配を生産する面紋)より即 恐された変具数 (テナリジンとホモモリンの共存下で生宜する面紋、テナリジンとスレオニン

特別 吖52- 18886(2)

の共存下で生育する歯探)の培養物中に、リジ ン、Tスパラギン酸、ロイシン、イソロイシン、 パリン、アラニン、セリン、ホモセリンなどの アミノ敵が生以書枝する事実を見い出した。 核ミクロサイクラス病の胆を利用する本軸発明 は、従来、メタノールを主炭素源として、発酵 法により、アミノ酸を製造する方法として既知 な方法則ち、シユウドモナス篇、アクロモバク ダー属の細菌を利用する方法(特公昭43-23273)、パチルス賞、ブレビバクテリウム 痛、ミクロコンカス病、サルシナ属の細菌を利 用する方法(将開 배 4 8 - 98092)、 プロタ ミノパクター鳥の細菌を利用する方法(フラン ス特許公開 2 2 2 5 - 5 / 7 シよび 同 2 2 2 5 - 5 2 0) とは、使用微生物を異にし、さらに、ミクロサ イクラス異の歯を利用する L - グルタミン酸の 製造法(アメリカ特許第3663370) とは、 生産するアミノ酸の種類において区別され、新 規な発明である。

以下本発明を詳細に説明する。

増地組成:メタノール20m/&、NH+H3PO+
18/&、(NH+)2HPO+ 38/&、K2HPO+
0.58/&、M880+・7H2O 0.28/&、
P980+・7H2O 10m/&、Mn8O+・nH2O 10
m/&、CaC&2 10m/&、チオ尿素50m/&、
ビオテン10m/&、NaC& 0.18/&、 奈天
208/&、チブリジン18/&、ホモセリン
28/&、水で14とする。(pH72)

たお、上配培地において、ホモセリンの代り にメレオニンを用いると、チアリジンとスレオ ニンの共存下で生育できる変異株を誘導すると とができる。

上配の如き変異誘導法化よつて、ミクロサイクラス属のアミノ酸(ただし、L-グルタミン般を除く)生産性酸株を待ることができるが、 天然界より、上配の如き性質をもつた酸株を待ることもできる。

本発明における培地としては、伊用師の資化 しうる設象師、望素源、無柳物、その他の栄養 素を程よく含有するものであれば合成培地、天 本発明において使用される母生物はミクロサイクラス属に属するアミノ酸(ただし、レーグルタミン酸を除く)生産性関係であればいずれでも良い。この様なアミノ酸生産関係はミクロサイクラス属に属する細菌に公知の方法で無外の開射、ア静照射、薬剤処理などの変異処理を勝して公知の適当な選択法を併用することによって待ることができる。

3字加入

ATCC2/373を用いた場合の次々その具体的な機能法について限明する。

2字削除

原株(ATCC2/373)の懸たく私(/05 cells/m)を調整し、これだ、00/Mリン酸酸面は(PB70) に影像したドエロ(ドーメテルードーニトロードーニトロングアニジン)を競終態度の5m/Mになるように加え、緊急でも0分間処理する。ついでは処理板を下記の特地に塗布し、設培地で生育する事株(チエリジンとホモモリンの共存下で生育する変異株)の中からアミノ競生産性の高い事株を選択する。

然培地のいずれる使用できる。

反象像としては、主にメタノールが利用されるが、グルコース、フラクトース、糖蜜、可能性デンプンなどの糖質、グリセリンなどの糖丁ルコール、フマール酸、コハク酸、グルコン酸などの有機酸なども主旋業源として利用できる。

主炭素準として使用するメタノールは培参初 期から高速度に使用すると愛生物の生育を阻害 する場合があるので、通常は 0.1 ~3 多の低速 度で培参を開始し、その移必等に応じて逐次添 加すると好結果を生じ得る。

増地の智素薄としては、塩化アンモニウム、 値酸アンモニウム、燐酸アンモニウム、仙酸ア ンモニウム、酢酸アンモニウム、クエン酸アン モニウムなど、冬種無帯酸や石機酸のアンモニ ウム塩、あるいはアンモニア、尿素、アミン類、 その他智素含布化合物、ならびにペプトン、 メスアミン、酵母エキス、肉エキス、コーンス チーブリカー、カゼイン加水分解物、蛹加水分 解物、フィッシュミールあるいはその消化物、

BEST AVAILABLE COPY

規則大豆あるいはその前化物 人などの物数性な砂物質などのゼ々のものが使用 できる。

....

さらに無物物として類似第一カリウム、磐酸 第二カリウム、硫酸マグネンウム、塩化ナトリウム、気酸第一族、傾似マンガン、傾似亜鉛、 炭酸カルシウムなどを使用する

もちろん本希明に使用する故生物が生行の為に特定の栄行器を必要とする却合はその崇行器を必要とする却合はその崇行器を適当負牾地中に存在せしめなければならない。しかしての初の栄行器は前配管器がとして例示した智器性を抑物質に含まれて加えられる場合があり、その後な場合には特に添加する必要はない。

培豆は塩口あるいは酸部泊気放炉などの肝気的条件で行う。培豆塩度は油は20~40℃の質断で、培地のPHは3~9の色階、好ましくは中性付近に保持することが凹ましいが、これ以外の豆醛条件あるいはPH条件下でも促用塩が生口されば突旋可能である。岩地のPB梅切は皮酸カルシウム、PH環質剤、あるいは収ま

図句校を、メタノール2004、(NH。)H」PO。
238、(NH。)」HPO。238、K」HPO。18、
NaCl 018、M9BO。・7H2O 058、PeBO。
・7H2O 10以、MnBO。・nH2O 10以、CaCl2
10以、ピオテン10以8、フェノール レッド(PH指示項)10以、およびCaCO。30別を14の該官水に沿岸した増加(PH21)まごを含むよの必答太親試院管に接回して30で、22時間過口増立を行なつた。この際、培口開始ひ24、32、48、56時間目にメタノールをそれぞれ2以14(合計8以14)かよび
思いなの28/4添加した。この時培立液中に
生成したて5/20では次の過りである。

ひなしたてミノ政	[[[[[[[[[[[[[[[[[[[[
ロイシン	0. 7
イソロイシン	0. /
パリン	o. 7
アラニン	0. 2
アスパラギンQ	0. 1
リシン	a B

特別以52-18886(3) たはアルカリ海政を称加することにより目的を 迎するが、使用首次によつてはア里的節を必要 としない均合がある。増订期間は通常/~7日 間で培む液中にアミノ敏が生成なわする。

増口終了後、自体や良敵カルシウムなどの比
の物を除去し、や節例に示すようなイオン交換
や脂処理により増む物から個々のできり取を回
収する。その他公知のイオン交換額脂処理法、
む励法、吸力法などを併用することによつても
回収することができる、

次下に突ね例をあげて本発明を具体的に示す。 空筋物!

母の終了後の母母被よのの叫から目体、 炭紋カルシウムその他の花紋物を除を、 戸板を鉛紋性的イオン交換切断ダイヤイオン 8 E - / (目* 型)(三段化成社線)のカラムに適してロイシンを吸力させ、 水洗板の 5 規定アンモニア水で溶出してロイシン両分を染め、 ひ口してpBより 8 の母母点で必出させることにより知度タ 8 の以上のロイシン / 9 0 日を裕た。ロイシン以外の他のアミノ酸も、上記の如きイオン交換処理法を調宜応用することによつて報過口される。

質益例で

和間としてミクロサイクラス・エバネウス EY3832(ATCC2/373)から跨ぬされ たミクロサイクラス・エバネウスTB-/9 EY7832(後工研帯託受知替号類3/39号) を使用した。本自株はデアリジンノロノロシよびレースレオニン201/20の共存下で生育可能 なご校として取得された変員欲であつて、別欲 はこの公件下で金く生育できない。 この復動を実施例/の場合と同様に培養し、 培養科了後別体、決取カルシウムその他の批劇 物を除き、培養物を濃縮した後 / / 規定域使中で/20℃、3時間加熱したところ、このサン ブル中のアミノ酸としてホモセリン 0.4 時/ 以 かよびセリンの3.3 時/ 型(培養液中の過度と して)が蓄積した。

実施例よ

推断として学施例/で使用したミクロサイクラス・エバネウス日8-22 ET783/
(役工研寄託受理番号第3/38号)を使用し、 学務例/で使用した培地にさらにコーンスチープ リカーのよるを添加した培地(PH?/) を使用する他は実施例/の場合と同様に培養したところ、培養液中にロイシンの9号/W、イソロイシンの2号/W、パリン/号/W、アラニンの4号/W、アスパラギン酸の2号/W、シよびリジンの3号/W(培地中の各下ミノ酸の最度と差し引いた値)がそれぞれ生成書得した。

よ前記以外の発明者

サインマン (1975) 住 所 東京都町田市山崎町 3/30 番地

氏名 克 木 和 熒

サランがイザ 住 所 東京都町田市金井町3/38

ア) *ダリンナ* 本の台団 払 3 ー 9 ー 3 0 8

自 拉 眇 好 氏名 田 中 芳 食